PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11) Publication number: 61212592 A

(43) Date of publication of application: 20.09.86

(51) Int. CI

C07H 3/02 B01J 39/04 C07H 1/00

(21) Application number: 60053432

(22) Date of filing: 19.03.85

(71) Applicant:

TOKYO TANABE CO LTD

(72) Inventor:

HAGIRI HIROSHI TOBE TAKASHI HATTORI MASAHIKO

(54) PRODUCTION OF D-RIBOSE

(57) Abstract:

PURPOSE: To obtain the titled compound in high yield, by carrying out the epimerization of D-arabinose using a molybdic acid compound as a catalyst in the presence of a boric acid compound, and treating the reaction liquid with a column of a metal-type cation exchange material.

CONSTITUTION: D-arabinose used as the starting raw material is epimerized by heating preferably at 50W100°C in water, organic solvent or hydrous organic solvent in

the presence of a molybdic acid compound (preferably a VI-valent compound) and a boric acid compound. The obtained reaction liquid is passed through a column packed with a 2- or 3-valent metal-type cation exchange material (preferably polystyrenesulfonic strongly acidic ion exchange resin converted to Ca-type, etc.) and eluted usually with water to separate the objective compound. The amount of the boric acid compound is preferably 1.5W3mol per 1mol of the raw material.

COPYRIGHT: (C)1986,JPO&Japio

®日本国特許庁(JP)

①特許出願公開

⑩ 公 開 特 許 公 報 (A) 昭61-212592

@Int_Cl.4

識別記号

庁内整理番号

❸公開 昭和61年(1986)9月20日

C 07 H 3/02 B 01 J 39/04 C 07 H 1/00

7330-4C 8017-4G

審査請求 未請求 発明の数 1 (全9頁)

❷発明の名称

Dーリポースの製造方法

②特 願 昭60-53432

②出 額 昭60(1985)3月19日

@発明者 波

弘

船橋市習志野台2-72-2

切発 明 者 戸 部

岳 志

東京都江東区亀戸5-29-4 成田方

付金 現 者 服 部

雅彦

東京都世田谷区下馬6-29-1 東京田辺製薬株式会社世

田谷寮

切出 顋 人

東京田辺製薬株式会社

切

東京都中央区日本橋本町2丁目7番地3

砂代 理 人 弁理士 太田 :

1. 発明の名称

D - リポースの製造方法

2. 特許請求の範囲

- (1) 水、有機溶媒又は含水有機溶媒中へD・アラビノース及びモリブデン酸化合物を加え、さらに水ウ酸化合物を添加して加熱下でエピメリ化反応を行ない、次いで反応液を2個又は3価の金属型陽イオン交換体のカラムに通放してD・リポースを分離することを特徴とするD・リポースの製造方法。
- (2) 金属型陽イオン交換体の金属がカルシウム、 パリウム、ストロンチウム又はアルミニウムであ る特許請求の範囲オ(1)項記載の製造方法。

3. 発明の詳細な説明

(発明の目的)

産業上の利用分野

· 本発明はD~リポースの製造方法に関する。さ

らに詳しくは、D-アラビノースをモリブデン酸化合物及びホウ酸化合物の存在下でエピメリ化反応を行ないD-リポースを高収率で製造する方法に関する。

従来の技術

従来, D - リポースを生産する方法としては, 天然物から抽出する方法, 微生物による服群法, 化学合成法などが知られている。

化学合成法としては D - グルコースを酸素で酸化して D - ブポン酸とし、これをアルカリ条件下で D - リポン酸としたのち D - リポノラクトンとし、 次いでナトリクムアマルガムで還元をわれて こりポースを得る方法が はいる。たとえば、チェコスロパキア特許オ149472号(ケミカルアプストラクツ vol. 81、78189k、1974

)には L - アラピノースから約33 多のエピメリ 化率で L - リポースを、特開昭55-16469 9 号には D - アラピノースから約25 多のエピメ リ化率で D - リポースを得る方法が記載されている。 さらに、反応水溶液中のモリブデン酸の分離 を簡単にするためモリブデン酸化自動又はイオン 交換機能を用いた方法が特開昭55-76894 号、同57-54197号、同57-54198 号に開示されており、 D - アラピノースから D - リポースへのエピメリ化率はそれぞれ30.6%、 約25~30%、25.1%である。

2 価又は 3 価の金属型陽イオン交換体を用いた 糖液の分離方法がいくつか知られており、たとえば特公昭 5 9 - 2 5 6 0 0 号には異性化糖水溶液 をカルシウム型、ストロンチウム型、パリウム型 等の強酸性陽イオン交換樹脂へ導入して果糖水溶液とぶどう糖水溶液とに分離する方法が、特開昭

ボースを得る方法などが開示されている。その他、ホウ酸塩型にした強塩基性陰イオン交換樹脂を用いてリポースとアラビノースを分離する方法〔J. Am, Chem. Soc., 73, 2399(1951);同74, 2090(1952)〕も知られている。ホウ酸又はホウ酸塩含有糖液を分離する方法としては亜硫酸水素型又は亜硫酸型陰イオン交換体を用いる方法(特公昭52-9740号)が知られている。発明が解決しようとする問題点

D-アラヒノース水溶液をモリブデン酸化合物の触媒下でエピメリ化して D-リポースを得る従来の方法では、エピメリ化率はせいぜい 20~30 まであり工業的に実施するには不十分であり、より高収率のエピメリ化が望まれている。

[発明の構成]

問題点を解決するための手段及び作用

本発明者らは、D-アラビノースを水、有機溶 供又は含水有根溶媒中モリブデン酸化合物の存在

57-54197号及び同5.7~54198号に はD・アラビノースをモリプデン酸イオンの存在 下でエピメリ化した反応波。即ち、D-リポース ($25.1 \sim 28.0\%$), D - T5UJ-x(86.4)~ 7 2.2 %), D - + シロースと D - リクソース (0.6~1.8 %)を含有する水溶液をカルシウム 型,バリウム型,ストロンチウム型。アルミニウ ム型等の陽イオン交換樹脂カラムに通液してD~ リポースを分離する方法が、また、特開昭55~ 1 6 4 6 9 9 号には D - アラピノースをモリプデ ン酸触媒下でエピメリ化した反応液から大部分(7 0 %) の未反応の D - アラピノース 及び 無 機 物 を除去した母液、即ちD-リポース(約70%)。 D-アラピノース(10%), D-キシロースと D-リクソース(10%)及び他の糖類副生成物 (10%)を含有する水性アルコール溶液をカル シウムイオン又はパリウムイオンを負荷した陽イ オン交換体上でクロマトグラフィ処理してD-リ

次に、本発明の方法を具体的に説明する。

D-アラビノースをD-アラビノースに対して
0.5~3.0倍量(w/v)の水、有機溶媒又は含水
有機溶媒へ加え、得られた溶液又は歴濁液中へモ
リンデン酸イオンとしてD-アラビノースに対し

1~10%(w/w)のモリブデン酸化合物を加え、 さらにD-アラビノースに対して0.5~5.0倍モル,好ましくは1.5~3倍モルのホウ酸化合物を加え30~120℃,好ましくは50~100℃ の反応温度で、30~60分間提择する。

使用する溶媒としては水のほかメタノール, エタノール, n - ブロパノール, イソプロパノール, n - ブタノール, 1cri - ブタノール, n - 丁ミルアルコール, 1cri - ブタノール, n - 丁ミルアルコール, 1 - 丁ミルアルコール, 2 - エナルーへキサノール, シクロハキサノール, エナレングリコール, ジェチレングリコール, ブロングリコール, ブロングリコール, ブロングリコール, ブラルエーテル(メチルエーテル(カルビトール), ジェチレングリコールモノメテルエーテル(メチルカルビトール) などのアルコール類, アセト, カルビトール) などのアルコール類, アセト,

によつて反応液の出を 1 ~ 5 , 好ましくは 3 ~ 3.5 に調整する。また,反応溶媒として無水有機溶媒を用いる場合,特にホウ酸が好適である。

このD-リポースを含有する反応溶液をリポフ ラピンの合成原料として使用する場合、溶液中の D-リポースの含有率が高いため、D-リポース を単離せず、陸イオン交換樹脂で触媒類を除去し メチルアセトン、メチルエチルケトン、ジオキサン、ピリジン、α-ピコリン、2.6-ルチジン、アセトニトリル、N,N-ジメチルホルムアミド(DMF)、N,N-ジメチルアセトアミド(DMA)、ジメテルスルホキンド(DMSO)などの有機痞媒又はそれらの含水溶媒である。

使用するモリブデン酸化合物としては、モリブデン酸、モリブデン酸アンモニウム、モリブデン酸カリウム、モリブデン酸ナトリウム、モリブデン酸カルシウム、アセテルアセトンモリブデン酸塩をどが挙げられ、特にモリブデンのVI価の化合物が好ましい。また、モリブデン酸を担持したイオン交換機能を用いてもよい。

使用するホウ酸化合物としては、ホウ酸、酸化 ホウ素、ホウ酸メチル、ホウ酸エチル、ホウ酸ア ンモニウム、ホウ酸カリウム、ホウ酸ナトリウム。 フエニルホウ酸などが挙げられる。ホウ酸エステ ル又はホウ酸塩を用いる場合、有機酸又は無機酸

た溶液を 4 - ニトロー 0 - キシレン又は 3.4 - キッリ ジンの存在下接触 還元 し、生成 した 混合物 を結晶化 して 1 - D - リピテル - 3.4 - キッリジンを得、これをジアゾニウム塩溶液とカップリング反応し、次いでパルピッール酸と紹合すればよい。

前記の反応溶液中には D - リポースのほか未反 応 D - アラピノース、 副生成物の D - キシロース と D - リクソース、モリブデン酸化合物、 ホウ酸 化合物を含有し、その他使用した原料にもとずく イオン、 副生成物が含まれることもある。

この反応溶液を 2 価又は 3 価の金属型陽イオン交換体を完ねしたカラム中へ通液し、水で溶離する。溶離する順序はモリブデン酸化合物、ホウ酸化合物、カウ酸・ロースと D - リクソース、D - アラビノース、D - リボースの順であり、その溶解分布図を実施例 3 低去したあとの反応溶液の溶解分布図を実施例 3

に基ずいてオ2図に例示した。

2 個又は3 個の金属型陽イオン交換体としてはポリスチロールスルホン酸型強酸性イオン交換側脂をカルシウム型、パリウム型、ストロンチウム型又はアルミニウム型と成したものが好適に使用できる。

D - アラピノースの分画液にはホウ酸化合物及びモリブデン酸化合物が含まれるため、その溶液を一定健康に機能し、加熱すれば再びエピメリ化反応が可能のため D - リポースの収率がさらに向上する。また、モリブデン酸化合物の分画液はほとんど不純物を含まないので再度反応に使用できるのも本方法の特徴である。

最も遅れて溶出する D - リポース分画液を集め 該圧機 箱すると D - リポースのシロップ状践 塗が 回収率 9 5 多以上で得られる。 この残盗をメタノ ール又はエタノールにて結晶化することにより納 度 9 9.5 多以上の D - リポースの結晶を得ること

応容器内の温度はエタノールの排点より高くなる。)で45分間提择下加熱した。反応終了後、溶媒 を滅圧留去し、残渣に水50mlを加えて攪拌し、 10℃に冷却して析出したホウ酸を沪別した。結 品を冷水で洗浄し、乾燥してホウ酸20.5%を回 収した。沪波と洗液を合すると110mlであつた。

との溶液中の糖分の組成は次の通りであつた。

9 0. 5 %

D-アラビノース

7. 7 %

D - キシロースと D - リクソース 他 1.8 %

との溶液をカルシウム型に交換した強酸性隔イオン交換倒脂ダイヤイオン MK - 318 510 ml を充填したカラムに通液し、水で溶出し、溶出液をフラクションコレクターによつて10 ml ずつ分面した。その流速は68 ml/時 であつた。

帝出順序はモリブデン、ホウ酸、D-キシロースとD-リクソース、D-アラピノース、D-リポースであつた(オ1図参照)。

ができる。

次に本発明を実施例によりさらに詳細に説明す。

実施例中、反応溶液中の糖分の組成及び結晶D
ーリポースの純度は糖分をホウ素化水素ナトいで ムで量元し対応する糖アルコールとし、次かで 水トリフルオロ酢酸でアセテル化し、これをガス クロマトグラフィーにより測定した。また、モリ ブデン酸化合物及びホウ酸化合物の定量分析はに よって測定となる。後者を中和滴定法に よって測定した。

なか、実施例中、使用したイオン交換倒脂ダイヤイオンMK-318、8K-1B、WA-30 はすべて三菱化成工業機製の商品名である。

突胎例 1

D - アラビノース259をエタノール50mlに加え。さらにモリブデン酸アンモニウム1.759及びホウ酸2589を加えて反応温度88℃(反

1030 配であり、そのうちD-リポース分配としてフラクションNa 43~103の610 配、D-アラビノース・ホク酸分面としてフラクションNa 11~24の140 配をそれぞれ分取した。D-リポース分面液を合し、溶性を視力のした。D-リポース分面液を合し、溶性を設定にエタノール 40 配を加え冷蔵庫に一晩放置すると結晶が析出したので評取し、乾燥しての融点を合し、変換した。酸点 6 ℃。〔a〕m ー 18.4°(C=1.0, 水)。納度95.75。

さらに、D-アラビノース・ホウ酸分面液を減 圧機縮してシロップ状としたのちエタノール5 ml を加え90℃で40分間提拌下加熱した。反応後、 水10 mlを加えて6℃に冷却し、析出したホウ酸 を戸別、洗浄した。戸液と洗浄液を合した溶液を 上記と同様の方法に単じてクロマト分離、結晶化 等を行なつてD-リポースの結晶 1.3 8 g (5.5 s)を得た。 融点 8 6.0 C。 純度 9 9.8 g。 合計の収率は 8 7.1 g であつた。

また、モリブデン分面及びアラビノース・ホウ酸分画中のモリブデンとホウ酸の量はモリブデンとして 0.9 年、ホウ酸として 5.1 を含まれており定量的に回収できた。

実施例 2

D-アラピノース209をメタノール40 xlに加え、さらにモリブデン酸アンモニウム 1.5 9 及びホウ酸20.69をオートクレーブに入れ、88 で40分間提择下加熱した。反応終了後、オートクレーブから反応被を取出し、溶媒を減圧留去し、残渣に水50 xlを加えて提拌し、冷蔵庫中に一晩放置した。析出したホウ酸を評別し、冷水35 xl で洗浄し、乾燥してホウ酸169を回収した。戸 被と洗液を合すると92 xl であり、この溶液中の糖分の組成は次の通りであつた。

圧機縮し、イソブロパノール 5 mdを加えて反応温度 8 8 ℃で携持下 6 0 分間反応した。反応終了後、落旗を滅圧留去し、水 3 0 mdを加え 4 ℃に冷却し、折出したホウ酸を戸別、洗浄した。戸液と洗液の合計は 4 0 md であり、この溶液中の糖分の組成は次の通りであつた。

7 3. 2 %

1 5, 3 %

この溶液を上配と同様の方法に準じてクロマト 分離、結晶化等を行なつてD-リポースの結晶 1. 3 4 9 (6.7 %)を得た。融点 8 6.2 ℃。 純度 9 9.8 %。

合計の収率は82.2%であつた。

爽 的 例 3

D - アラビノース 2 5 9 をジオキサン 4 5 mlに加え、さらにモリブデン酸アンモニウム 1.8 9 及びホウ酸 3 0 9 を加え、9 0 でで 4 0 分間提件下

D-リポース

8 7. 8 %

D - アラビノース

1 0. 4 %

D - キシロースと D - リクソース 他 1.7 多

この溶液にメタノール 3 5 mlを加えカルシウム型に変換した強酸性陽イオン交換樹脂ダイヤイオンMK-31S 5 1 0 mlを充填したカラムに通液し、水を用いて 7 5 ml/時 の確連で溶出した。 辞出液を 1 5 ml ずつ分画し、全量 9 9 0 ml を得た。そのうち D - リボース分面 4 5 0 ml 、 D - アラビノース・ホウ酸分画 2 1 0 ml 、モリプデン分画 2 4 0 ml であつた。

D - リポース分面液を合し、溶媒を放圧乾固して得られたシロップ残渣 1 7.2 タヘエタノ ー ル2 0 mlを加えて冷蔵庫に一晩放量し、析出した結晶を評取し、乾燥して D ~ リポースの結晶 1 5.1 タ(7 5.5 %)を得た。融点 8 6.5 ℃。純度 9 9.5 %。

次に、アラビノース・ホウ酸分面液を合し、液

加無した。次いで、実施例1と同様の操作によつてホウ酸23.89を回収し、液量78m8の水溶液を得た。この溶液中の額分の組成は次の通りであった。

D - リポース

9 4. 2 %

D-ナラピノース

4. 9 %

D ~ キシロースと D ~ リクソース 他 0.9 ま

との落液を遊離型に調整したスチレン系勢塩基性除イオン交換樹脂ダイヤイオンWA-30を20 ML用いてモリブデン酸を除去した。 この処理液を 80 MLまで減圧機縮し、カルシウム型に交換した 強酸性陽イオン交換樹脂ダイヤイオンMK-318 510 MLを充填したカラムに透液し、水で連続的 に落出して12 MLずつ分画した(オ2図参照)。 流速は98 ML/時 であつた。溶出液の全量は960 MLであり、そのうちD-リポース分画としてフラクションNL31~80の600ml, D-アラビノ ース・ホウ酸分面としてフラクションNL14~ 30の204mlを分取した。

D-リポース分画液中の糖分の組成は D-リポース 9 9.2 %, D-アラピノース他 0.8 %であつた。

この溶液を減圧乾固し、エタノール 3 5 mfを加 えて冷蔵 庫へ一晩放置し、析出した結晶を严取し、 乾燥して D - リポースの結晶 2 0.8 g (8 3.2 g)を得た。 融点 8 6.4 C。 純度 1 0 0 g。

実施例 4

D-アラピノース109を59含水イソブロパノール25 xlに加え、さらにモリブデン酸アンモニウム0.89及びホウ酸12.69を加え、90℃で50分間提拌下加熱した。次いで、実施例1と同様の操作によつてホウ酸9.59を回収し、液量45 xlの水溶液を得た。この溶液中の糖分の組成は次の通りであつた。

8 9. 5 %

D - アラビノース

8. 2 %

に水20mlを加え、10℃に冷却した。析出した ホウ酸を沪別し、水洗してホウ酸13.2分を回収 した。沪液と洗液を合わせた溶液60ml中の糖分 の組成は次の通りであつた。

6 9. 8 %

D - アラビノース

2 7.8 \$

D - キシロースと D - リクソース他 2.45

この溶液をバリウム型に交換した強酸性隔イオン交換機能ダイヤイオンMK-318 500mlを充填したカラムに通液し、カラム内の温度を40でに保持しながら、水で溶出した。硫速は70ml/時であつた。溶出液をモリブデン分面240ml, D-アラビノース・ホウ酸分面190ml, D-リポース分面450mlの原に分取した。

D - リポース分面液の糖分の組成は D - リポー ス 9 8.2 %, D - アラビノース 1.2 %, そ の 他 0.5 % であつた。

この溶液を減圧乾固してショップ投資 1 3.7 4

D-キシロースとD-リクソース他 2.2 f

この溶液をカルシウム型に交換した強酸性陽イオン交換樹脂 SK-1B 1000 mdを充填したカラムに通液し、流速200 md/時 で水によつて溶出した。溶出液を15mlずつ分画し、モリプデン分面450ml、D-アラピノース・ホウ酸分画390ml、D-リポース分画900mlを分取した。D-リポース分画液中の糖分の組成はD-リポース98.7%、D-アラピノース0.8%、その他0.5%であつた。

この溶液を減圧乾固し、エタノール 1 5 ml で結晶化して D - リポースの結晶 7.6 f (7 6 f)を得た。 触点 8 f C。 純度 9 9.8 f。

奥施例 5

D-アラビノース209を水15mlに加え、さらにモリブデン酸ナトリウム2.19及びホウ酸メテル289を加え酢酸で出3.2に調整し、93℃で50分間提拌下加熱した。反応終了後、反応被

を得, とれにエタノール 1 5 ml を加えて結晶化し、 戸取し、乾燥して D - リポースの結晶 1 1.4 f (5 7 f) を得た。融点 8 6.2 C。純度 9 9.5 f 。 実施例 6

D-アラビノース60 9をジオキサン110 ml に加え、さらにモリブデン酸アンモニウム 4.8 9 及びホウ酸 6 1.8 9を加え、8 8 ℃で 4 5 分間 反応した。次いで、実施例 1 と同様の操作によつてホウ酸 4 8.2 9を回収し液量 2 1 0 ml の水溶液を得た。この溶液中の糖分の組成は次の通りであった。

9 3.4 %

D-アラピノース

5. 8 %

D - キシロースと D - リクソース他 0.7 ×

この溶液をカルシウム型に交換した強酸性陽イオン交換樹脂ダイヤイオン MK-31S 1500 mlを充填したカラムに通液し、水を用いて流速 285ml/時で溶出した。分取したD-リポース 一方、D-アラビノース・ホウ酸分面被480 ad中の糖分の組成はD-アラビノース85.4%,D-キシロースとD-リクソース他11.4%,D-リボース3.2%であり、さらにホウ酸10.2%を含有していた。また、モリブデン分面被555 ad中にはモリブデン2.4%及びホウ酸3.2%を含有していた。

D-アラビノース・ホウ酸分面液を減圧機縮してシロップ状とし、これにモリブデン酸アンモニウム 0.1 を及びジオキサン 5 mlを加え、88 C で45分間加熱提拌した。反応終了後、水 50 mlを加え、10 C に冷却し、析出物を評別した評液中の糖分の組成は D - リボース 78.7 %、D - アラビノース 11.5 %、D - キシロースと D - リクソ

D - キシロースと D - リクソース 他 2.5 ダ

この溶液をストロンチクム型に交換した強酸性 陽イオン交換樹脂ダイヤイオンMK-318 500 配を充填したカラムに通液し、水で溶出し、溶出 液を10配プつ分画した。D-リポースの分画液 を集めて減圧乾固し、得られたシロップ残変をエ タノール20配で結晶化し、評取し、乾燥してD -リポースの結晶11.89(78.7%)を得た。 触点85.8℃。純度99.7%

実施例 8

D-アラビノース159を水20mlに加え、さらにホウ酸ナトリウム(Na,B,O,・10H,O)57.29及びモリブデン酸(80%)1.59を加え、得られた水溶液を希研酸で出3.2に調整し、92で40分間加熱提拌した。反応終了後、反応液を8でまで冷却し、折出したホウ酸、硫酸ナトリウムを戸別し、その戸液を強酸性陽イオン交換樹脂ダイヤイオン3K-1Bで処理して脱塩した。

ース他10.8%であつた。

この溶液を上記と同様の方法によつて、クロマト分離、結晶化を行なつて D - リポースの結晶 1.6 分(2.6 %)を得た。 融点 8 6.4 %。純度 100 %。

合計の収率は88.6%であつた。

奥施例 7

D-アラピノース159を59含水エチレングリコール40㎡に加え、さらにホウ酸メチル319を加えたのち希硫酸で出る3.3に調整した。そとにモリブデン酸アンモニウム1.29を加え90℃で40分間提拌した。反応終了後、反応液を10℃まで冷却し、析出物を評別し、結晶を25㎡の冷水で洗浄した。严液を放圧機箱して溶体を留去したあと水50㎡を加えた。この水溶液中の糖分の組成は次の通りであつた。

D-リポース

9 0. 2 %

D-アラビノース

7. 3 \$

処理 液を 6 0 mlまで 被圧 機 縮 したの ち 糖分の 組 成 を 御定 する と 次 の 通 り で あ つ た 。

D - リポース

6 8. 5 %

D - アラビノース

2 9. 1 \$

D-キシロースとD-リクソース他 2.4 %

この溶液をアルミニウム型に交換した強酸性陽イオン交換樹脂ダイヤイオンMK-318 500mlを充填したカラムに通液し、流速88ml/時をもつて水で溶出し、溶出液を10mlずつ分画した。D-リポース分画液を合し減圧乾固し、エタノールから結晶化を行なつてD-リポースの結晶9.19(60.6%)を得た。融点86℃。純度99.5%。

D - リポース含有溶液をリポフラビンの合成に 使用する場合には次の通りに行なう。

台考例

D - アラビノース 1 6.0 gをジオキサン 3 0 ml に加え、モリプデン酸アンモニウム 1.1 5 g及び

特開昭61-212592 (8)

ホウ酸 1 8.5 をを加え、8 8 ℃で 4 5 分間加熱提 拌した。前記実施例と間様の操作でホウ酸を戸別 したあとの溶液中の糖分の組成は次の通りであつ た。

D - リポース 9 2.5 %

D - アラピノース 6.4 %

D-キシロースとD-リクソース他 1.1 %

この溶液を弱塩基性陰イオン交換樹脂ダイヤイオンWA-30を12ml用いて処理しモリブデン酸を除去した。この溶液を競機度が約50%になるまで機械して500mlのオートクレーブ中へ入れ、さらにメタノール230ml、3.4~キシリンン12.6分、酢酸0.3ml、酢酸ナトリウム0.4分、ラネーニンケル9.0分(含水)を加え水素を充填し、60℃で80分間提拌した。反応終了後、反応放からラネーニンケルを評別し、評核を充し、からラネーニンケルを評別し、評核のはまで機能し、冷却すると結晶が析出した。この結晶を严取し、50%メタノールで再結品して1

つづいて、この反応被をカルシウム型、パリウム型、ストロンチウム型又はアルミニウム型 以他間 イオン交換 樹脂 を用いてカラムクロマトグラフィーを一回行なりことにより 9 5 %以上の回収率で、9 9.5 %以上の高純度の D - リボースを得ることができる。さらに、クロマト分離によつて回収された未反応 D - アラビノース、モリブデン及びホウ酸は再使用することができるという利点もある。

従つて、本発明方法は極めて高収率にD-リポースを製造することができるので工業的に非常に有益な方法である。

4.図面の簡単な説明

オ1図は本発明方法の実施例1の溶離分布図, オ2図は実施例3の容離分布図である。

① ---- D - リポース分画 ① ---- D - ア ラピノース分画 ⑩ ---- D - キシロースと D - リクソースの分画 ② ---- ホク酸分画 - D - リビチル - 3,4 ~ キシリジンの結晶 2 4.4 g (8 9.7 %) を得た。融点 1 4 5 ℃。 (a') D -2 1.8° (C = 0.4, メダノール)

とうして得られた1-D-リピチル-3.4-キシリジンを常法に従つてジアゾニウム塩溶液とカップリング反応し、次いでパルピツール酸と結合すればリポフラピンが得られる。

[発明の効果].

従来のD ~ アラビノースのエピメリ化反応は水の沓供のもと、モリブデン酸化合物を触媒として行ない、D ~ リポースへのエピメリ化率は20~30 5 程度であつた。

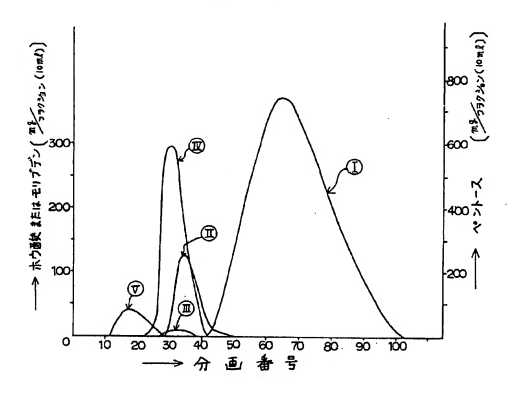
本発明方法は、従来の方法にホク酸化合物を添加し、さらに辞牒として水のほか有機溶機又は含水有機溶機を使用することによりエピメリ化率を約70~94.5にまで向上させることができた。 特に、辞媒として有機溶媒を使用すると約90~94.5という驚異的なエピメリ化率を示した。

(1) ---- モリプデン分画

出 題 人 東京田辺製業株式会社 代 理 人 久 高 将 信(外一名)

図面の浄魯(内容に変更なし)

1 8

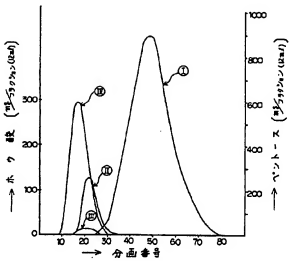


手統 植正 書(方式)

昭和60年7月11日

特許庁長官 字 賀 道 郎 |





2. 発明の名称

3. 補正をする者

事件との関係 特許出願人

東京田辺製彩株式会社

4.代 理 入

東京都港区虎ノ門1-1-12, 虎ノ門ピル505号

(C217) h 15 (D 15 / M A)

5. 補正命令の日付 昭和60年6月25日 (発送)

6.補正の対象 願書及び明細書全文並に図面

7.補正の内容 別紙のように顧書及び明細書の浄書

並に適正な図面(いずれも内容に変更なし)を

提出します。